COMPOSITION FOR PROCESSING

*6

Patent Number:

JP1311008

Publication date:

1989-12-15

Inventor(s):

ONO HARUHEI; others: 02

Applicant(s)::

DAINIPPON INK & CHEM INC; others: 01

Requested Patent:

「JP1311008

Application Number: JP19880139197 19880606

Priority Number(s):

IPC Classification:

A01N61/00; A61L2/16

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To obtain a composition for antimicrobial and antifungal processing, containing zeolite holding antimicrobial metallic ions and capable of maintaining high antimicrobial and antifungal properties of antimicrobial metallic ions and capable of maintaining high antimicrobial and antifungal properties of processed materials, such as paper, heat-sensitive recording sheets, carpets or mats, for a long period. CONSTITUTION:A composition for processing, containing preferably 0.01-30wt.% zeolite holding antimicrobial metallic ions, especially silver, copper, and/or zinc ions, preferably the above-mentioned metallic ions, especially containing 0.5-15wt.% ammonium ions as an essential ingredient and further preferably a resin, such as an acrylic resin, vinylidene chloride resin-based resin and/or vinyl chloride-based resin, having the afore-mentioned effects and especially capable of reducing fading properties of processed materials with time to low values and providing high durability in the case of the zeolite processed materials with time to low values and providing high durability in the case of the zeolite

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-311008

®Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成1年(1989)12月15日

A 01 N 61/00 A 61 L 2/16

B-7057-4H Z-7305-4C

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全26頁)

匈発明の名称 加工用組成物

②特 願 昭63-139197

@出 願 昭63(1988)6月6日

⑩発明者 小野 晴平 ⑩発明者 内田 眉志

京都府長岡京市高台3丁目3番11号

回発 明 者 内 田 眞 志 回発 明 者 栗 原 靖 夫

愛知県名古屋市名東区牧の原 2丁目901

愛知県名古屋市瑞穂区豊岡通 3 - 35

大日子リンテルテー

東京都板橋区坂下3丁目35番58号

株式会社

⑪出 願 人 株式会社シナネンニュ

東京都港区海岸1丁目4番22号

ーセラミツク

四代 理 人 弁理士 佐 竹 弘

明細書

1. 発明の名称

加工用組成物

2. 特許請求の範囲

1. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトを含有して成る抗菌性並びに防黴性加工用組成物。

2. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトがゼオライト中のイオン交換可能なイオンの一部 又は全部をアンモニウムイオン及び抗菌性金属イオンで置換して成るものである請求項1記載の加工用組成物。

3. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトがアンモニウムイオンを 0.5~15重量 % 含有するものである請求項 2 記載の加工用組成物。

4. 抗菌性金属イオンが銀、銅、亜鉛からなる群より選ばれた一種又は二種以上の金属イオンである請求項1又は2記載の加工用組成物。

5. 抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトの合有率が0.01~30重量%である請求項!又は 2記数の加工用組成物。

6. アクリル系樹脂、塩化ビニリデン系樹脂、塩化ビニル系樹脂、酢酸ビニル系樹脂、ブクジェン系樹脂、カレタン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、繊維素系樹脂、蛋白系樹脂から選ばれる一種又は二種以上の樹脂を含有する婦状項1又は2記載の加工用組成物。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトを分散させてなる抗菌性ならびに防酸性を持つ加工用組成物、例えば、紙、感無記録シート、カーペット、マット、織場布、不機布、天然皮革、合成皮革、水性塑料等に用いられる加工用組成物に関するものである。

(従来の技術)

周知の様に各種加工用組成物中には種々の添加剤等が含まれており、 細菌や 激等の 微生物 により 侵されやすい 欠点 がある。 例えば、 各種の 紙の 製造に使用される 製紙用 パルプはセルロース 機 雑より 構成され、 製造に使用される 添加剤、 即 5 染料、

また、感熱記録シートに用いる感熱発色性塗料中には、顕色剤と呼ばれる酸性物質、増感剤を更利が含まれている。またシート基材である紙、合成紙、合成樹脂フィルム、不機布などにもサイジング剤、界面活性剤、樹脂加工剤、油剤等が付着している。これらの添加剤はいずれも細菌や真菌等の微生物により犯されやすい欠点がある。

カーベットバッキング用組成物としては、ゴム ラテックスやウレタンまたはアクリル系水性エマ

等の微生物の攻撃を受け易く、加工品の使用後に 臭気や数を発生する欠点がある。

特に不機布の樹脂加工物は友料用、寝装用等、人体と直接接触する可能性のあるもの、食品に接触するもの、空気や液体のフィルクーなど広範囲に使用されるため、低毒性については十分な配慮が必要となる。また繰り返して洗濯などをされることも多く、耐久性も重要な点である。

本料や靴に供せられる繊維の接着加工用水性樹脂はアクリル酸エスデル共重合エマルジョン、EVA の他の子で、クス、ウレタンエマルジョン、EVA の他に昇面活性剤、セルロース系制剤、飼料、その他添加剤を含んでいる。また加工の対象となる編織物などにも界面活性剤、経糸制剤、油剤等が付着している。これらの添加剤は何れも細菌や真筋

カレクンレザーは耐屈曲性、引躍能性、引張強さなど機械的特性に優れ、柔軟にはより、寒暖におけるモジュラスの変化も少ない事具用シートをは対料として靴、衣料、雑貨、家具用シートをに用いられている。周知の様にウレタン、明和には界面活性剤、疎水性有腹溶剤、頭はいずれるの為の添加剤が含まれている。これらはいずれるの為の添加剤が含まれている。これやすい欠点がある。

すなわち、本発明は、抗菌性金属イオンを保持しているゼオライト(以下、抗菌性ゼオライトの 称す。)、好ましくはゼオライト中のイオン交 可能なイオンの一部又は全部をアンモニウムイオン ので抗菌性金属イオンで置換された抗菌性ゼオ カイトを含有して成る抗菌性並びに防黴性加工用 組成物を提供するものである

本発明において「ゼオライト」としては、天然

(発明が解決しようとする課題)

これらの欠点を克服するために、各種の抗菌、 防敵剤を紙、感無記録シート、カーペルを は緩かった、大皮革、合成皮 本、水 皮 塗料等の製造時や加工用組成物に活加してきた。 即ち、有機塩素系、有機硫黄系化合物が用いる のは、防敵性、低毒性は必ずしる になれているとはいえない。

窓無記録シートの様に食品包装に貼り付けられるPOS ラベル等に用いる場合、また衣料、靴、砲手袋等、人体と直接に接触する可能性がある。 皮革等に用いる場合には、低寒性については十分な配慮が必要となるし、著用中の汗、温気等による酸の発生、これに伴う悪臭の問題や耐久性についても解決されなければならない。

更にパッキング、マット材等は洗濯、 天日乾 煙等を行うものであり、このほり返しに対する耐久性も重要である。

(課題を解決する為の手段)

この様な細菌や真菌等の発生を防止するために

ゼオライト及び合成ゼオライトのいずれも用いる ことができる。ゼオライトは、一般に三次元骨格 構造を有するアルミノシリケートであり、一般式 としてXM:/n 0 · AlzO; · YSiO: · ZH:0で表示さ れる。ここでMはイオン交換可能なイオンを表わ し通常は 1 又は 2 価の金属のイオンである。 n は (金属) イオンの原子価である。 X および Y はそ れぞれの金属酸化物、シリカ係数、2は結晶水の 数を表示している。ゼオライトの具体例としては 例えばA-型ゼオライト、X-型ゼオライト、 Y - 型ゼオライト、T-型ゼオライト、高シリカゼ オライト、ソーダライト、モルデナイト、アナル サイム、クリノブチロライト、チャバサイト、エ リオナイト等を挙げることができる。ただしこれ らに限定されるものではない。これら例示ゼオラ イトのイオン交換容量は、 A - 型ゼオライト7meq / g、 X - 型 ゼ オ ラ イ ト 6 . 4 m e q / g 、 Y - 型 ゼ オ ラ イ ト Smeq/g、 T - 型 ゼ オ ラ イ ト 3 . 4 meq/g、 ソ - グ ラ イト11.5meq/g 、モルデナイト2.6meq/g、アナル サイム 5 meq/g、 クリノプチロライト 2.6 meq/g、 チ

+ バサイト5meq/g、エリオナイト3.8meq/gであり、 いずれも抗菌性金属イオンでイオン交換するに充 分の容量を有している。

抗菌性の点から、上記抗菌性金属イオンは、ゼオライト中に 0.1~15 % 含有されていることが過当である。銀イオン 0.1~15 %及び調イオン又は亜鉛イオンを 0.1~8 %含有する抗菌性ゼオライトがより好ましい。一方アンモニウムイオンは、ゼオライト中に20%まで含有させることができるが、ゼオライト中のアンモニウムイオンの含有量

硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、過塩素酸 アンモニウム、チオ硫酸アンモニウム、リン酸ア ンモニウム等、銀イオンは、硝酸銀、硫酸銀、過 塩素酸銀、酢酸銀、ジアンミン銀硝酸塩、ジアン ミン銀硫酸塩等、銅イオンは硝酸銅(Ⅱ)、過塩 素食網、酢酸銅、テトラシアノ銅酸カリウム、硫 酸銅等、亜鉛イオンは硝酸亜鉛(Ⅱ)、硫酸亜鉛、 過塩素酸亜鉛、チオシアン酸亜鉛、酢酸亜鉛等、 水銀イオンは、過塩素酸水銀、硝酸水銀、酢酸水 銀等、錫イオンは、硫酸錫等、鉛ィオンは、硫酸 鉛、硝酸鉛等、ピスマスイオンは、塩化ピスマス、 ヨウ化ビスマス等、カドミウムイオンは、過塩素 酸カドミウム、硫酸カドミウム、硝酸カドミウム、 酢酸カドミウム等、クロムイオンは、過塩素酸ク ロム、硫酸クロム、硫酸アンモニウムクロム、硝 酸クロム等、タリウムイオンは、過塩素酸タリウ ム、硫酸タリウム、硝酸タリウム、酢酸タリウム 等を用いることができる。

ゼオライト中のアンモニウムイオン等の含有量 は前記混合水溶液中の各イオン (塩) 濃度を調節 は 0.5~5 %と、好ましくは 0.5~2 % とすることが、該ゼオライトの変色を有効に防止するという観点から適当である。尚、本明細書において、 %とは 110 で乾燥基準の重量%をいう。

以下本発明で用いる抗菌性ゼオライトの 製造方 法について説明する。 例えば本発明で用いる抗菌 性ゼオライトは、予め調製した銀イオン、網イオ ン、亜鉛イオン等の抗菌性金属イオン、好ましく は更にアンモニウムイオンを含有する混合水溶液 にゼオライトを接触させて、ゼオライト中のイオ ン交換可能なイオンと上記イオンとを置換させる。 接触は、10~70℃、好ましくは40~60℃で3~24 時 間 、 好 ま し く は 1 0 ~ 2 4 時 間 パ ッ チ 式 又 は 連 統 式 (例えばカラム法)によって行うことができる。 尚上記混合水溶液のpHは 3 ~10、好ましく は 5 ~ 7 に調整することが適当である。該調整により、 銀の酸化物等のゼオライト表面又は細孔内への折 出を防止できるので好ましい。又、混合水浴液中 の各イオンは、通常いずれも塩として供給される。 例えばアンモニウムイオンは、硝散アンモニウム、

することでは、 適宜制御することが で イ オ 液 で で さ み 入 の で さ ま オ 中 の 、 2 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 2 . 5 M / & ~ 3 型 性 ま つ . 1 ~ 5 % の 菌性 ま る ら で 3 光 ~ 5 光 を 6 日 日 で ま か ン の 1 1 5 M / & ~ 1 . 2 M / & ~ 5 M の 1 2 M / & ~ 6 ま 3 M ~ 2 & ~ 4 を 6 の 1 1 ~ 8 % の 抗 菌性 ま る . 2 M ~ 3 M の た 2 を 4 の 1 ~ 8 % の た 2 M ~ 3 M で 5 イ ト を 4 る こ と が で き る .

本発明においては、前記の如き混合水溶液以外に各イオンを単独で含有する水溶液を用い、各水溶液とゼオライトとを逐次接触させることになって、イオン交換することもできる。各水溶液中の各イオンの濃度は、前記混合水溶液中の各イオン溶度に強じて定めることができる。

イオン交換が終了したゼオライトは、充分に水洗した後、乾燥する。乾燥は、常圧で 105 ℃~115 ℃、又は波圧(1~30 torr) 下70 ℃~90 ℃で行うことが好ましい。

尚、鉛、ビスマスなど適当な水溶性塩類のないイオンや有機イオンのイオン交換は、アルコールやアセトンなどの有機溶媒溶液を用いて難溶性の塩基性塩が折出しないように反応させることができる。

紙用のコーティング液組成物および含浸液組成

イトの添加量が0.01%未満では抗菌性及び防黴効果が低下する。添加量が30%を越えても抗菌性及び防黴効果は変わらない。抗菌性ゼオライトは固体粒子をそのまま添加しても、抗菌性ゼオライトの製造の際の乾燥工程前のウェットケーキであっても、又、予め分散剤と共に練肉した抗菌性ゼオライトペーストを添加してもよい。

コーティング用組成物はコーティング紙を製造する時に用いられる。コーティング紙とは、コーティング組成物をナイフコーター、ロールコーター、リバースコーター、エアーナイフコーター等を使用し、紙の上に均一に塗布した紙をいう。 コーティング紙としては、例えば印刷用紙、包装紙、筆記用紙、装飾用紙、雑種紙等がある。

会浸用組成物は、含浸紙を製造する時に用いられ、含浸紙は含浸加工機を用いて製造され、包装紙、装飾用紙等に使用される。

感然発色性組成物としては、発色性ラクトン化合物、酸性物質、 結若剤、および抗菌性ゼオライト、好ましくはゼオライト中のイオン交換可能な

ここで用いる 樹脂 としては、 アクリル酸 エステル系エマルジョン、スチレンーフタジエン系 ラテックス、アクリロニトリルーブタジエン系 ラテックス、酢酸ビニル系エマルジョン、 繊維素系 樹脂 等が用いられ、 その添加量は 通常樹脂 固形分として組成物中に 2.5~15%である。

体質顔料としてはクレー、カオリン、タルク、炭酸カルシウム等の公知のものが使用でき、通常その添加量は組成物中に 5 ~30 %である。

着色剤としては、染料、酸化チタン、カーボンブニラック等の無機頗料、および有機頗料がある。添加量は目的とする紙の色相、濃度によって異なる…が通常 5 %以下である。

分 散 剤 として は、 ノ ニオン 系 お よび ア ニオ ン 系 分 散 剤 が 使 用 可 能 で ある。

抗菌性ゼオライトの添加量は組成物中に0.01~50 %、好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオラ

イオンの一部又は全部をアンモニウムイオン及び 抗菌性金属イオンで置換した抗菌性ゼオライトを 含有して成るものが挙げられる。

上記発色性ラクトン化合物としては、例えば下記のもの等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

3、3-ビス(p-ジメチルアミノフェニル)フタリド、3、3-ビス(p-ジメチルアミノフェール) - 6 - ジメチルアミノファミノファミノファミノファミノファミノファミノファミノファミノファニル) - 6 - ジメチルアミノフェニル) - 6 - ブノファニング・カード、カービス クリド、カービス クリド、カービス クリド、カービス クリド、カービス クリド、カービス クリド、カービス クリド、カージェチルアミノー フーメチルファミノー フースチルファミノー フースチルファミノー フースチルファミノー フースチルファミノー フースチルーファニリノフルオラン、カージェチルアミノー 6 - メチルーファニリン、カージェチルアミノー 6 - メチルーファニソフルオラン、カービベリジノー 6 - メチルーファニ

アニリノフルオラン、3-(N-エチル-p-ト ルイジノ) - 7 - (N-メチルアニリノ)フルオ ラン、3 - (N - エチル - p - トルイジノ) - 6 -メチル- 7 - アニリノフルオラン、 3 - N-ェ チル・N-イソアミルアミノ-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-N-メチル-N-シク ロヘキシルアミノー 6 - メチル・7~アニリノフ ルオラン、 3 - N, N - ジェチルアミノ - 7 - 0 -クロルアニリノフルオラン等のフルオランフタリ ド類、ローグミンBラクタムの如きラクタム類、 3 - メチルスピロジナフトピラン、3 - エチルス ピロジナフトピラン、3-ベンジルスピロナフト ピラン等のスピロピラン類などが挙げられる。も ちろん、これらの化合物は無色ないし淡色で食性 物質と反応して発色するものでな財ればならない。 また、酸性物質とは、常温で固体であり、60~18 0 で位に加熱されたとき溶融液化して前記発色性 ラクトン化合物のラクトン環を開環し、発色させ るものであればよく、いずれも増密剤の存在下で 良好に機能する。例えば、下記のもの等が挙げら

量部(以下、単に部と略す)に対して通常10~1,000 部、好ましくは 100~500 部使用する。なお、増感剤としては、カルボン酸エステル系、リン酸エステル系、エーテル系、酸アミド系、あるいは炭化水素系等いずれを用いてもよく、特に限定されるものではない。

増感剤は、酸性物質 100部に対して通常 1 ~ 1.00 0 部、好ましくは30 ~ 100 部使用する。

発色性 ラクトン化合物、酸性物質及び增感剤は、いずれも微粒子、好ましくは粒子径数ミクロン以下の微粒子の形で使用する。

れが、これらに限定されるものではない。

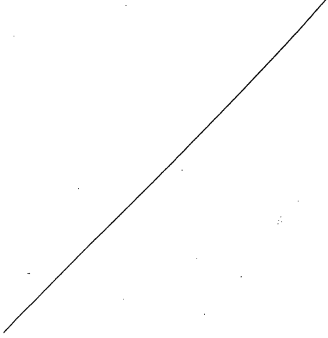
4 - フェニルフェノール、 4 - ヒドロキシアセト フェノン、2、2′ ージヒドロキシジフェニル、2、 2' - メチレンビス(4-クロロフェノール)、2. 2'ーメチレンピス (4-メチル-6-1-ブチル フェノール)、4、4′ ーイソプロピリデンジフェ ノール(別名ピスフェノールA)、4,4′ーイソ プロピリデンピス (2-クロロフェノール)、4. 4' - イソプロピリデンビス (2~メチルフェノー ル)、4, 4' -エチレンピス(2 - メチルフェノ ール)、4、4′ーチオピス(6~t-プチル- 3 - メチルフェノール)、1, 1 - ピス (4 - ヒドロ キシフェニル) - シクロヘキサン、2, 2' ・ピス (4-ヒドロキシフェニル)-n-ヘプタン、4. 4'ーシクロヘキシリデンピス (2-イソプロピル フェノール)、4、4′ースルホニルジフェノール、 サリチル酸アニリド、ノボラック型フェノール樹 脂、p-ヒドロキシ安息香酸ベンジル等が挙げら

これらの酸性物質は発色性ラクトン化合物 100重

感無発色性組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は、0.01~50重量%、好ましくは0.02~20重量%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01重量%未満では抗菌及び防敵作用が低下する。一方、添加量が50重量%を越えても抗菌及び防敵効果は変わらない。

シート基材としては、紙が一般的であるが、 そのほか合成紙、 合成樹脂フィルム、 不機布シート等も適宜使用することができる。

本発明の悠然記録シートは、従来からの悠然記録 シートすべての用途に適用することができる。と



中でもアクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸が 好ましい。

(メク) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシブロビル、(メク) アクリル酸 N 、 N - ジメチルアミノ エチルが挙げられる。 その他 の重合性単量体としては、(メク) アクリル酸 ア ルキル(C:1-12)、 アクリロニトリル、スチレン、 酢酸ビニル、ビニルトルエン、ブクジェン等があ カーペット用バッキング組成物としては、例えば問胎、充城剤、整泡剤、起泡剤、増粘剤、切りのが挙げられまりなるものが挙げられまりなるものが挙げられませてで使用される問胎としては、例えばカルスはの作官能基合有重合性単量体 0.1~10%とその他の重合性単量体99.9~50%、好ましくびノスの他の地を含有重合性単量体 0.5~20%及びノスの他とを含有重合性単量体 0.2~5%とからなる問胎があげられる。

バッキング組成物中にしめる樹脂の割合は通常 5~55%、好ましくは30~55%である。

起泡剤としては、アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ、高級アルコールの確酸エステルソーダ塩等のアニオン活性剤が用いられる。

増 粘 剤 と し て は 、 ボ リ ア ク リ ル 酸 の ア ン モ ニ ウ ム 塩 、 ヒ ド ロ キ シ エ チ ル セ ル ロ ー ス の 如 き 繊 雑 素 系 化 合 物 等 を 用 い る 。 添 加 量 は 通 常 1 % 以 下 で あ る が 、 樹 脂 、 充 塡 剤 の 添 加 量 に よ り 異 な る も の で ある。

バッキング組成物中の抗菌性ゼオライトの添加量は、0.01~50%、好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満では抗菌および防酸性能が低下する。一方添加量が30%を超えても抗菌および防敵効果は変わらない。同時に、バッキング組成物の加工物への塗布は抗菌性金属イオンの量として0.1mg/m~1g/mとなるようにすると好ましい。

バッキング組成物中への抗菌性ゼオライトの添加方法及び添加順序は、特に限定するものでは 敬物の共産合体の中に添加しても、バッキング組成的の形態は、パウダーであっても、予めパウダーを活まれば 内のした 水性 ペースト であっても 良 く、バッキング 剤の中で均一に分散しておれば問題はない。

このようにして得られる抗菌性ゼオライト含有バッキング組成物は、抗菌および防強性能を持つこと以外に、諸性能向上を目的とするアクリル系、

ここでいう樹脂としては、例えば架橋性重合性単量体 0.1~20重量%、その他重合性単量体99.9~80重量%、好ましくは架橋性重合性単量体1~15重量%及びその他重合性単量体99~85重量%からなる共重合体を含有する水性樹脂組成物があげられる。

架橋性重合性単量体としては、アクリル酸、メククリル酸、イタコン酸、無水マレイン酸、クロトン酸、ハーメチロール(メタ)アクリルアミト、(メク)アクリル酸 2 ーヒドロキシエチル、(メク)アクリルアミド、(メタ)アクリル酸 2 ーヒドロキシアロピル、メタクリル酸ジメチル(ジエチル)アミノエチルエステル等があげられる。

カルボキシル基合有単量体は問脂組成物の機械的安定性に寄与し、好ましくは 0.5~10重量% 、また他の架橋性重合性単量体は、カルボキシルを含有単量体 もしくはそれ自身で分子内架橋 と密度を高めることにより、耐水性や接着性を向上できるため好ましくは 0.5~5 重量% 使用する。

ウレクン系、ゴム系等の周知の樹脂エマルジョン・ ラテックス、水溶性樹脂、アンモニア、 各種アミ ン類のごとき中和剤の他、柔軟剤、滑剤、 増粘剤、 界面活性剤、 粘性調整剤、 体質飼料、 メ ラミン樹脂、 エボキシ樹脂、 イソシアネートなどの 架橋剤 を通宜使用することができる。

ボッキング組成物は、フォームバッキング用組成物は、フォームでは、 で 特 に で も り の に 特 に で た る の に 発 れ て の の な と れ の の な と れ の の な と れ の の な と な が の か ら れ で 健 破 が ト な の か な な か ー べ ッ ト な と か の か な と か ー べ ッ ト な と か の か に す っ い は に た 発 泡 物 の コーティ い な ら 可能で ある。

機維接着用組成物としては、樹脂、抗菌性ゼオライトおよび水よりなるものが挙げられ、機雑の機調布同志の接着や機調布とポリスチレン、ポリプロピレン等の樹脂フィルムやシート等の成形物、紙、木材等の接着用組成物をいう。

その他重合性単量体としては、(メタ) アクリル . 酸アルキル (C1~12) 、アクリロニトリル、スチレン、酢酸ビニル、ブタジエン等がある。

機維接着用組成物中に含有される問脂の量は、問脂固形分として5~60%、好ましくは10~55%である。柔軟な風合とするためには10~30%、成型加工等で硬くするために30~55%である。また問脂の形態はエマルジョン樹脂であっても水溶性樹脂であってもよい。

このようにして得られた抗菌性ゼオライト含有樹脂組成物は加工時に水溶性増粘剤、アルカリ、湿

利利、乾燥防止剤、柔軟剤、粘性調整剤、起泡剤、整泡剤、消泡剤、蛍光増白剤、飼料、水性カラーペースト、メラミン樹脂などの架場剤、EVA、ゴム系ラテックス、ウレタンエマルジョン、また防腐剤としてTBZやカルベンダジンの併用が可能である。

不機布用樹脂加工液組成物とは、繊維より形成されたウェブをコーティング、スプレーあるいは含浸法により処理し、ウェブ中の繊維を接着させて布状構造物を製造するための加工液組成物、あるいは公知の方法で製造された不機布の樹脂加工に用いる加工液組成物をいう。

不機布用樹脂加工液組成物は樹脂および水を主成分とし、加工目的により染料、顔料等の着色剤、有機溶剤、架橋剤等の助剤を含有している。

樹脂の形態はエマルジョンであっても樹脂の水溶液であってもさしつかえない。一般に使用される樹脂としてはアクリル酸エステル共重合エマルジョン、プタジエン系共重合ラテックス、酢酸ビニル系ラテックス、塩化ビニル又は塩化ビニリデン

樹脂加工液中の樹脂量が増加するに従い不機布の 表面に出る抗菌性ゼオライトの数が少なくなり、 一定量の抗菌性ゼオライトを添加したときの抗菌 性及び防強性が低下する。一方、1%を下回ると 抗菌性ゼオライトを不機布に固着する機能が失われ、洗濯や摩擦に対する耐久性が失われる。

掛脂加工液中への抗菌性ゼオライトの添加方法及び添加順序は、特に限定するものではなく、 樹脂

系 ラテックス、ウレクン樹脂エマルジョンなどの エマルジョン樹脂であって、それぞれ単独又は混 合して使用する。更に詳細に云えば、それらの樹 脂エマルジョンに使用する重合性単量体は、アク リル酸アルキル (C1~C18)やメクアクリル酸アル キル (C1~C18)、アクリロニトリル、スチレン、 酢酸ビニル、ビニルトルエン、ブタジエン、塩化 ピニル、塩化ビニリデンの単独重合体や共重合体、 更にこれらの重合性単量体とアクリル酸、 メタク りル酸、イタコン酸、フマール酸、マレイン酸、 ビニル安息香酸などのカルボキシル基含有重合性 単量体、N-メチロール(メタ)アクリルアミド、 (メタ)アクリル酸グリンジル、(メタ) アクリュ ル酸2-ヒドロキシエチル、無水マレイン酸、 (メタ)アクリルアミド、(メタ)アクリル酸2. - ヒドロキシプロピル、N. N - ジメチルアミノエチ ルなど架橋性官能基合有重合性単量体の共重合体 である.

樹脂加工液組成物中に含有される樹脂の量は、固 形分として 1 ~40%、好ましくは 2 ~12% である。

の中に添加しても、樹脂加工液組成物の中に添加 してもよい。また抗菌性ゼオライトの形態は、パウダーであっても、予めパウダーを活性剤ととら に複肉した水性ペーストであっても、またな 乾燥行程前のゼオライトのウェットケーキであっており く 樹脂加工液組成物の中で均一に分散しておれば問題はない。

モニウム、塩化マグネシウムなどの無機塩、蛍光 増白剤、メラミン樹脂、エポキシ樹脂、イソシア ネートなどの架橋剤、染色助剤等の各種添加剤を 適宜使用することができる。

闘料としては一般に使用される有機系餌料及び無機系餌料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し、通常 0.1~30%、好ましくは1~10%である。

染料としては塩基性染料、酸性(含金)染料、反応性染料、酒精染料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し通常0.01~50%、好ましくは

本発明の 樹脂加工液 組成物 は従来から 繊 雑 の 樹脂加工に 使用 されている対象物に はすべて 使 用することができる。

天然皮革処理組成物としては樹脂、 顔料、 染料、 切料、 水、 有機溶剤、 抗菌性セオライト 及び 添加 剤からなるものが挙げられる。ここで 使用 される 樹脂はアクリル系樹脂、 アクジエン系 樹脂 、 塩化

0.05~20%である。

棚料としてミルクカゼイン、アルブミン、セラック、キチン質 織粉等の 天然物及びカルボキ シ変性セルロース等の合成 樹脂 が用いられる。その添加量は 0.1~30%、好ましくは 1~30%である。有機溶剤としてはアルコール、アセトン、 をロソルアなどの水溶性溶剤、エステル、ケトン、 芳香族系等の有機溶剤が用いられる。

出来る。

. . .

即ち本発明は天然皮革の表面に付着し、または内部に含有してなる抗菌ならびに防盗機能を有する天然皮革用組成物、及び抗菌性金属イオンを保持しているゼオライトを含有し、天然皮革を短性及び防菌性及び防菌性及び防菌性及び防菌性及び防菌性を向上させる天然皮革用コーティング剤組成物をも包含するものである。

天然皮革仕上げ用組成物としては、例えば樹脂、 顔料、脚料、水、有機系溶剤、抗菌性ゼオライト 及び添加剤からなるものが挙げられる。

ここで使用される樹脂はアクリル系樹脂、ブタジェン系樹脂、塩化ビニル系樹脂、酢酸ビニル系樹脂、酢酸 雑素系樹脂が、ウレクン系樹脂、蛋白系樹脂、 繊維素系樹脂が挙げられる。例えば、カルボキシル基含有重合性単量体 0.1~40%及び/又は架橋性官能基量体 100~50%好ましくはカルボキシル基含有重合性単量体 0.5~20%及び/又は架橋性官能基含有重合性単量体 0.5~20%及び/又は架橋性官量体99.8

タ) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸グリシジル、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシエチル、無水マレイン酸、(メタ) アクリルアミド、(メタ) アクリル酸 2 ーヒドロキシプロピル、(メタ) アクリル酸 N.N-ジメチルアミノエチルが挙げられる。 その他の重合性単量体 としては、(メタ) アクリル酸 アルキル (C:1-12) 、アクリロニトリル、スチレン、酢酸ビニル、ビニルトルエン、ブクジエン等がある。

~75%とからなる共重合体を含有する水性樹脂で ある。共重合体の中にカルボキシル基含有単量体 を共重合することは、重合体の機械的安定性を高 めると共に架橋性官能基合有連合性単量体との分 子内架橋を促進するため、耐水性が向上する。し かし、カルボキシル基含有重合性単量体の含有量 が、40%を越えると掛脂の観水性が増加し、耐水 性が低下する。カルポキシル基合有単量体として は、アクリル酸、メダクリル酸、イタコン酸、フ マール酸、マレイン酸、ピニル安息香酸等が挙げ られるが、中でもアクリル酸、メタクリル酸、ィ クコン酸が好ましい。架橋性官能基含有重合性単 量体を共重合することは、カルボキシル基含有重 合性単量体と、あるいはそれ自身で分子内架構を し、架橋密度を高めることにより耐水性を向上す ることができる。しかし、架橋性官能基含有度合 性単量体の含有量が10%を越えると、重合中に架 僑 反応 が 進行 してゲル 化 物 が生 じ 、 正 常 な 水 性 ェ マルジョンを得ることができない。架橋性官能基 含有重合性単量体としては、N-メチロ-ル (メ

顕料としては一般に使用される有機系顔料及び無機系顔料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し、通常 0.1~30%、好ましくは1~10%である。

染料としては塩基性染料、酸性(含金)染料、反応性染料、酒精染料等が用いられる。その添加量は上記組成物に対し通常0.01~50%好ましくは0.05~20%である。

期料としてミルクカゼイン、アルブミン、セラック、キチン質 凝粉等の 天然物及びカルボキシ変性セルロース等の合成 制料が用いられる。その添加量は 0.1~30%、好ましくは1~30%である。有機溶剤としてはアルコール、アセトン、方を放不などの水溶性溶剤、エステル、ケトン、芳香族系等の有機溶剤が用いられる。

天然皮革仕上げ用組成物中の抗菌性ゼオライト添加量は、0.01~50%好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01未満では抗菌性及び防強性が低下する。一方添加量が30%を進えても抗菌及び防強効果は変わらない。同時に仕上

げ用組成物の仕上げ加工物への塗装は抗菌性金属イオンの量としての.isg/d~1g/dとなる様にすることが好ましい。すなわち抗菌性ゼオライトの仕上げ用組成物への添加量が少ない場合に改勢量を上げる必要がある。また抗菌及び防敵の効果はできる限り、仕上げ加工物全面に均一に塗装されている方が高い。この時従来使用されている下B2、カルベンダジンの併用も可能である。

仕上げ用組成物中への抗菌性ゼオライトの添加方法及び添加順序は特に限定するものではなく、 樹脂の中に添加しても、仕上げ用組成物中に添加しても良い。

抗菌性ゼオライトの形態は、パウダーであっても、 予めパウダーを界面活性剤とともに被由したベーストであっても、また乾燥工程前のゼオライトの ウェットケーキであっても良く、仕上げ用組成物 の中で均一に分散しておれば良い。

尚、諸性質の向上を目標としてケトン・エステル系の芳香族溶剤、BTX等の疎水性有機溶剤、カゼイン系、ゴム系等の周知の樹脂エマルジョン、

は椅子張り、自動車シート、ブッククロス、卓上 上敷等、日用雑貨分野では袋物、バッグ、財布、 麹、ベルト等があげられる。

本発明におけるウレタン樹脂塗料組成物とは、 ウレタン樹脂、顔料、充填剤、添加剤、溶剤および抗菌性ゼオライトよりなる。

顔料としては、酸化チクン、黄鉛、カーボン、酸

盤装する機械としてはスプレー塗装機、カーテンコーター、ロールコーター、マングル等の周知の塗装機がある。又ドクターナイフ、エアーナイフ等のコーティング機械やグラピア印刷機、捺染機等で塗装することもできる。

本発明の仕上げ用組成物は従来から塗装されている天然皮革のすべてに使用することができる。とりわけ抗菌、防黴、防臭等を目的とする用途、例えば衣料分野ではブレザー、ジャンハー、スカート、ジャケット、バンツ、手袋等、靴分野では飛の内張り、中敷、スリッパ等、産業で材分野で

化鉄等の無機飼料、フタロシアニン開料、アゾ飼料、キナクリドン 顔料等の有機飼料の単独 もしばは 混合物、あるいはこれらの顔料をカレタン 樹脂溶液などに分散させた油性加工顔料がある。 充填剤としては、炭酸カルシウム、硫酸パリウム、カオリン、クレー、タルク、酸化アンチモンなどがある。

添加剤としては、界面活性剤、紫外線吸収剤、離型剤、色分れ防止剤、可塑剤などがある。

溶剤としては、トルエン、キシレン、シクロヘキサノン類のごとき疎水性有機溶剤、アルコール、メチルエチルケトン、ジメチルホルムアミド類のごとき水溶性有機溶剤をいう。

さらに、 最終加工品であるウレタンレザー組成物の 諸性能向上を目的として、 アクリル樹脂、 塩酢ビ樹脂、 シリコン樹脂、 スチレン樹脂などの樹脂類や、 艶消し剤、 感触調整剤、 酸化防止剤なども適宜使用する事ができる。

そして、本発明におけるウレウタン樹脂組成物の成分比率は、ウレタン樹脂10~80重量%(以下%

と略す)、顔料 0 ~50%、 充塡剤 0 ~50%、溶剤 5~70%、添加剤0~5%、その他错性能向上剤 0~30%、および抗菌性ゼオライト0.01~50%で ある。ここで、ウレタン樹脂組成物中の抗菌性ゼ オ ラ イ ト の 添 加 配 合 量 は 、 好 ま し く は 0 . 0 1 ~ 2 0 % である。 抗菌性ゼオライトの添加量が0.01% 未満 では抗菌及び防黴作用が低下する。一方添加量が 30% を越えても抗菌及び防強効果は変わらない。 同時に合成皮革用ゥレタン樹脂塗料組成物の合成 皮革基体への塗装は、抗菌性金属イオンの量とし て0.1mg/㎡~1g/㎡となる様にすると好ましい。 ウレタン樹脂塗料組成物中への抗菌性ゼオライト の添加方法及び添加順序は特に限定するものでは なく、ウレタン樹脂の中に添加しても塗料組成物 の中に添加しても、また油性加工飼料などを添加 した着色ウレタン樹脂塗料の中に添加してもよい。 また抗菌性ゼオライトの形態は、パウダーであっ ても、予めパウグーをピヒクルとともに強肉した 油性ペーストであっても良い。

加工する機械としては、ドクターコート、ロール

カオリン、炭酸カルシウム等、分散剤としてはノーニオン系、アニオン系界面活性剤、トリポリリン酸ソーダ、ペキサメタリン酸ソーダ、ポリカルポン酸塩等である。

着色剤としては染料、有機飼料、無機飼料及びそれらの水性加工染料、顔料がある。

水性塗料組成物の組成として、 樹脂が固型分で 5 ~ 50 %、 酸化チクン 0 ~ 30 %、 体質飼料 0 ~ 30 %、 粘性調整剤が固型分で 0 ~ 5 %、分散剤が 0.1~ 5 %、 着色剤が 0 ~ 10 %、 造膜 助剤が 1 ~ 5 %、 水が 50~ 90 %、 抗菌性ゼオライトが 0.01~ 50 % そ の他添加剤 0 ~ 5 % から成る。

コーター、パーコーター、グラビア印刷機等のコーティングマシン、スクリーン印刷、スプレー塗装、ディッピング、刷毛塗りでも可能である。 太登町の今世中大田本・

本発明の合成皮革用ウレタン樹脂塗料組成物は、 合成皮革の全用途に使用できるが、とりわけ抗菌、 防黴、防臭等を目的とする用途、たとえば、科分 野では雨ガッパ、スキーウェア等のスポーツウェ ア、日用雑貨分野では紙、サンダル、中数、産業 資材分野では、テント、イス貼り等があげられる。

水性塗料組成物としては、例えば接着及び塗膜を形成する樹脂と酸化チタン、体質飼料、分散剤、粘性調整剤、造膜助剤、着色剤、水及び抗菌性ゼオライトとその他の添加剤が挙げられる。

母脂とは水溶性樹脂並びにエマルジョン母脂があり、アクリル系母脂、ブクジェン系母脂、塩化ビニル系母脂、ポリウレタン系母脂、ポリエステル系母脂、ポリアミド系母脂、繊維素系母脂等がある。

酸化チタンはルチル型酸化チタン、アナターゼ型 酸化チタン、体質顕料としてはクレー、タルク、

れば問題はない。

本発明における抗菌性ゼオライトの固体粒子の添加量は0.01~50%好ましくは0.02~20%である。抗菌性ゼオライトの添加量が0.01%未満では抗菌及び防酸作用が低下する。一方、添加量が30%を越えても抗菌及び防酸効果は変わらない。同時に水性塗料組成物の接触装物への塗装は抗菌性金属イオンの量として0.1mg/m~1g/mとなる様にすると好ましい。

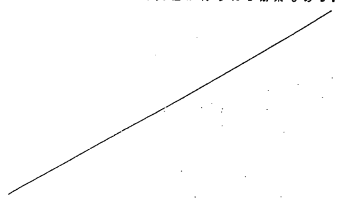
又、 従来使用している有機系抗菌、 防 酸剤 と併用 して も抗菌性ゼオ ライト 混入水性 塗料の抗菌、 防 酸効果は低下することはなく、 併用 してもさしつ かえない。

この様にして得られる抗菌性ゼオライトを含有する水性塗料組成物は製造工程から混入したり、保存中に緊発する相固や徴に、又、塗装液に繋殖する超菌や徴に対し強く、防腐、防黴性に優れていることが確認された。

(発明の効果)

本発明の加工用組成物は、抗選性ゼオライトを 含有しているため、加工物の抗菌性、防御性を長期間にわたり高く維持できる効果がある。

その上加工物の経時的な退色性を少なく抑える ことができて、高い耐久性が得られる効果もある。



(実施例)

以下本発明を実施例によりさらに詳しく説明する。

参考例 1 (抗菌性ゼオライトの調製法)

ゼオライトは、A - 型ゼオライト(Na = 0 · Al = 0 · Al = 0 · 1.9 Si 0 z · x H = 0 : 平均粒径1.5 μm)、 X - 型ゼオライト(Na = 0 · Al = 0 : 平均粒径2.5 μm)、 Y - 型ゼオライト(1.1 Na = 0 · Al = 0 : 平均粒径2.5 μm)、 Y - 型ゼオライト(1.1 Na = 0 · Al = 0 : イ Si 0 z · x H = 0 : 平均粒径0.7 μm)、 天然クリノプチロライト(150~250 メッシュ) の4種類を使用した。イオン交換の為の各イオンを提供するための塩としてNH = NO = 、 Ag NO = 、 Cu(NO =) = 及びZn(NO =) = の4種類を使用した。

表 1 に各サンプル調製時に使用したゼオライトの種類と混合水溶液に含まれる塩の種類及び濃度を示した。No.1~No.6の 6 種類の抗菌性ゼオライトのサンプルを得た。

各サンプルとも、 110 で で 加 熱 乾燥 した ゼ オ ライト 粉 末 1 kg に 水 を 加 え て 、 1.3 e の ス ラ リ ー とし、 そ の 後 倪 拌 し て 脱 気 し 、 さ ら に 適 量 の 0.5 N

	1, K		2	¥ ¥3	73	15	89	2	
	143.66	쥖	6.	5.0	6.2	5.5	5.1	5.7	_
	V e)	Cu (NO ₃) z Zn (NO ₃) z		-	1	0.18	9.6	ı	
	混合水浴低加度 (17.1)	Cu (NO3) p	ı	1	0.35	ı	1	1	
	混合水	NIL-NO. ARNO.	0.15	0.015	0,15	0.15	0.015	0.13	1
-		NII.NO.	1.5	1.5	1.2	 	1.85	ı	
×	京	9	8	क्ष	8	910	88	8	1
	年世(X)	Zn	1	1	1	2.5	0.25	ı	1
	中の合	ತ		1	5.0	ı	1	1	1
	54 1	æ	5.0	0.5	5.0	5.0	0.5	5.0	1
	た。オ	¥.	1:0	.: -:	0.5	1.0	0.8	1	
	ゼオライト ゼオライト中の含有量(C) 活行		∢ .	∢	×	>	21177 0511	٧	
	ナンブル 180.		-	2	e	₹	'n	9	

₩

実施例 1 ~ 6 及び比較例 1 (紙用コーティング液の調製及び抗菌性コート紙の抗菌カテスト)

アクリル系水性エマルジョン (大日本インキ化学工業時製 DICNAL E-8280) 300g、炭酸カルシウム水性ベースト(同上社製 DISPERSE F-1000) 500g、水性加工銀料 (同上社製 DISPERSE BLUE SD-6038) 10g 及び水190gを配合し、分散復坪機で10分間視坪混合して紙用コーティング液を銅製した。

上記コーティング液100gに参考例1の抗菌性ゼオライトのサンプルNo.1~No.6を各々3g配合し(ただし、比較例1は配合せず。)、分散攪拌機で30分間攪拌混合し、抗菌性ゼオライト混入紙用コーティング液を得た。

これら各々のコーティング組成物を市販の上質 紙上にオートマチィックフィルムアプリケーター を用いて80g/m HET塗布し、 110 セ× 3 分間の乾 燥を行い、抗菌性ゼオライト表面コート紙を得た。

l × 10 * 個/m & に希釈した緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa) 、枯草菌(Bacillus subtilis) の混っ合怒濁液を1m & 滅菌コンラージ棒で上記作成コー

ゲル(Aspergillus niger) 、ベニシリウム フェークロスム(Penicillium funiculosum) の混合懸濁、液を用い、JIS Z-2911に従い含浸紙の防黴試験を行ったところ、実施例 7 ~12では全く黴の発生がなく、比較例 2 では全面に黴が発生した。

実施例13~18及び比較例 3 (抗菌性ゼオライト混入紙の調製)

参考例 1 で得たサンプルNo.1~6 の抗菌性ゼオライト150g、モノエチレングリコール30g、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物 45g、イオン交換水75gをサンドグラインダーで 3 時間練肉し、抗菌性ゼオライトの50%水性ベースト (1)~(VI)を得た。

木材バルプをピーターを用い30分叩解し、これを叩解機に移し、上記抗菌性ゼオライトのベースト (!) ~ (Y) を木材パルプに対し 2 % (ただし比較例 3 は配合せず。)、市販ロジンサイズ剤を0.5 %、市販硫酸アルミニウムを 2 %添加し、抄紙原料を調製した。

上記抄紙原料を用いて手抄き装置により温紙を

ト紙に盤布し、37 c × 18 時間培養し、生理食塩水で菌を流し出し、その菌液の生菌数の測定を行ったところ、実施例 1 ~ 6 の生菌数は 0 個/m ℓ、比較例 1 の生菌数は 8 × 10 ° 個/m ℓであった。

実施例 7~12及び比較例 2 (紙用含浸液の調製及び抗菌性含浸紙の防黴テスト)

アクリル系水性エマルジョン [大日本インキ化学工業酶製 DICNAL E-8200] 600g、炭酸カルシウム水性ペースト [同上社製 DISPERSE F-1000] 100g、水性加工餌料 [同上社製 DISPERSE RED SD-1011] 20g 及び水280gを配合し、分散攪拌器で10分間攪拌混合し紙用含浸液を調製した。

上記含浸液100gに参考例1の抗菌性ゼオライトのサンプルNo.1~No.6を各々3g配合し(ただし、比較例2は配合せず。)、30分間攪拌混合し抗菌性ゼオライト混入含浸液を得た。

これら各々の紙用含浸液を市販ろ紙にパッドドライヤーを用いて含浸加工(pick_up 200%、乾燥130 で×5分間)を行い、含浸紙を得た。

1×10 個/m & に希釈したアスペルギルス ニ

作成し、乾燥後、200g/mの抗菌性ゼオライト混入紙を作った。

l×10°個/m ℓに希択した緑鹽菌(Pseudomonas aeruginosa)、枯草菌(Bacillus sublilis)の混合懸濁液を、波菌コンラージ棒で上記作成手抄紙に塗布し、37℃×18日間培養し、生理食塩水で菌液を流し出し、その菌液の生菌数の測定を行い、抗菌性の評価を行ったところ、実施別13~18の生菌数は 0個/m ℓ、比較例3の生菌数は 4×10°個/m ℓであった。

又、実施例13及び18で得た手抄紙につきロング ライフフェードオメーター(スガ試験機社製)に て退色試験を50時間及び100時間行い、色差計 (日本電色工業社製)を用いて試験前の原紙との 色差Δ E を測定した。結果を表 2 に示す。

表 2

試 験 紙	色岩	Ē Δ E
	50時間後	100 時間後
実施例13	0.9	1.8
実施例18	18.9	35.0

実施例19~24および比較例 4 (感熱記録シートの 調製)

A 液 (色素液):

3-(N- エチル-P- トルイジノ)-6-

メチル-7・	アニリ.ノフルオラン	1.0部
1- t F 0 +	シ-2- ナフトエ酸フェニル	2.0 ~
10%ポリピ	ニルアルコール水溶液	3.0 ~
水		5.0 ~

B液(酸性物質液)

\$ †	22 6 -
*	10.0 *
10%ポリヒニルアルコール水溶液	7.0 ~
抗菌性セオライトNo.1~No.6	0.1 ~
ステアリン酸亜鉛	0.5 -
炭酸カルシウム	3.0 -
ピスフェノールA	3.0部

上記 A 液および B 液を別個に配合し、それぞれ ペイントコンディショナで粉砕分散させた後、 A 液11.0部と B 液 23.6部とを混合して感 然発色性塗

ces 社製)にて退色試験を50時間および100 時間行い、試験前の試料との色差をミノルタ色彩色差計CR-100型(D。s光線使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL*~a*~b*麦色系での色差ΔΕ値で表わした。

表 3

试験	*)	抗菌性	色	色差△E			
シート	防黴性	(個/m1)	50時間後	100時間後			
実施例1	3	0	0.7	1.5			
- 20	3	0	_				
~ 21	3	0	_				
~ 22	3	0					
~ 23	3	0	—				
~ 24	3	0					
比較例 4	1	6 × 10 •	20.1	36.2			

※防敵性評価 1:全面に敵発生 3:敵なし

料とした(ただし比較例 4 は抗菌性セオライトの 添加なし。)。次いでこれを64.5g/dの上質紙上 に乾燥後の塗布量が8g/dとなる様に塗布し、乾燥して感熱配録シートを得た。

これらの密熱記録シートを用い、以下の様にして防黴試験、抗菌性試験、耐光性試験を行った。 結果を表3に示す。

(防黴試験)

11.0 -

アスペルギルス ニゲル(Aspergillus niger) 1FO 4407を用い、JIS 2-2911に準拠して行った。

(抗菌性試験)

感熱記録シートをそれぞれ50×50 m に切り取って試験片を作成し、そこに大腸菌液(10 * 個 / ● ℓ)を 15 m ℓ 降り掛け、37 ℃で18 時間培養した。 菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数を測定した。

(耐光性試験)

実施例19及び比較例4で得た感熱記録シートに、 ついてフェードオメーター(Atlas Electric Devi

実施例25

C液(色素液)

3-(H・エチル-P・トルイジノ)-6-	
メチル-7- アニリノフルオラン	1.0 部
1-ヒドロキシ-2- ナフトエ酸フェニル	2.0 部
石 油 掛 脂 * の 1 5 % リ グ ロ イ ン 溶 液	6.0 部
リグロイン	5.0部
at	14.0部
D 液 (酸性物質液)	
ビスフェノール A	3.0部
没 殻 カ ル シ ゥ ム	3.0部
ステアリン酸亜鉛	0.5 🔐
No.iの抗菌性ゼオライト	0.1部
石油 樹脂 * の15% リグロイン溶液	14.0部
リグロイン	
3+	10.0部
91	30.6部

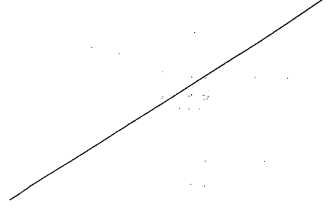
* 三井石油化学工業的製ハイレッツ C - 110 X 上記 C 液および D 液を別個に配合し、 それぞれペイントコンディショナで粉砕分散させた 後、 C 液14.0部と D 液30.6部とを混合して感熱発色性塗

麦

料とした。以下、実施例19と同様にして、感熱記 録シートを得、次いで同様の試験を行った。結果 を表しに示す。

実施例26~30及び比較例5(密熱記録シートの調

抗菌性ゼオライトNo.1に代えてNo.2~No.6をそ れぞれ0.1 、0.1 、0.4 、0.8 および0.3 部添加 し、あるいは抗菌性ゼオライトを添加しない(比 較 例 5) 、 以 外 は 実 施 例 2 5 と 同 様 に し て 、 感 熱 記 録シートを得、次いで実施例19と同様の試験を行 った。結果を表るに示す。



滴下終了後、45~50℃で30分攪拌を続け、その 後 25 % アンモニア水で pHを 6 ~ 8 に 調 整 し 、 樹 脂 分47%の水性エマルジョン樹脂 (A)~(D) を得た。 モノマー混合物(A):

アクリル酸プチル	45.0g
アクリル酸エチル	45.0g
アクリロニトリル	10.0g
アクリル質	3.0g
Nーメチロールアクリルアマイド	3.0g
ポリオキシエチレンノニルフェニルエ	ーテル

3.0g

ドデシルベンゼンスルフォン酸ナトリウム

0.5g

=	,	7	_	混	合	物	(B) :											
	7	1	IJ	ル	故	ブ	Ŧ	ル										40.	0 g
	7	ŋ	IJ	ル	紋	I	Ŧ	ル										40.	0 g
	ス	チ	レ	ン														20.	0 g
	7	1	ij	ル	酸													3.	0 g
	N	-	J	Ŧ	D	-	ル	7	1	IJ	ル	7	7	1	F			З.	0 g
	F	デ	シ	ル	~	ン	f.	ン	ス	ル	フ	*	ン	蝕	ナ	ł	ŋ	ウム	

试験	防黴性	抗菌性	色差△E			
シート		(個/=1)	50時間後	100時間後		
実施例25	3	0	0.6	1.5		
- 26	3	o	-			
~ 27	.3	0	_	_		
- 28	3	0				
~ 29	3	0				
7 30	3	0	_			
比較例 5	1	7 × 10 *	20.1	37.1		

実施例31~36および比較例 6 (バッキング 布の調 製)

温度計、魔幹棒を付した4ツロフラスコにイオ ン交換水75g 、ポリオキシエチレンノニルフェニ ルエーテル0.1gを添加し、窒素ガス置換をしたの ち、40~45℃で過硫酸アンモニウム 1 %水溶液25 8 とメタ重亜硫酸ソーダ1%水溶液25g と以下の モノマー混合物 (A)~(D) を同時に 3 時間かけて 滴下した。

	1.8g
ラウリル 硫 敵 ナトリウム	0.5 g
モ ノ マ ー 混 合 物 (C):	
アクリル酸エチル	95.0g
アクリロニトリル	5.0g
イタコン酸	2.0g
·Nーメチロールアクリルアマイド	3.0g
ポリオキシエチレンノニルフェニルコ	エーテル
	5.0g
モ ノ マ ー 混 合 物 (D):	
アクリル酸2-エチルエステル	20.0g
アクリル酸エチル・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	80.0g
メタクリル酸	3.0g
メタクリル酸グリシジル	3.0 ₈
ポリオキシエチレンノニルフェニルェ	-

参考例1で得たサンプルNo.1~6の抗菌性ゼオ ライト150g、モノエチレングリコール30g 、ポリ オキシエチレンノニルフェニルエーテル(HLB 13) 15g 、イオン交換水105gをサンドグラインダーで

3.5g

表 5

単位 (重量2)

3 時間線肉し、抗菌性ゼオライトの50%水性ペースト (I) ~ (VI) を得た。

表 5 に示す処方によりバッキング組成物を調製し、下記の条件でカーベット裏面に塗布し実施例のバッキング布31~36 および比較例のバッキング布6'を得た。

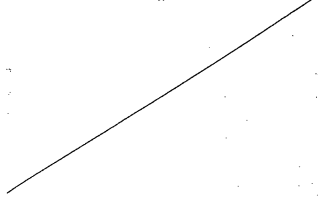
発泡条件:ホバートミキサー(ホバート社製)

3倍発泡

営布条件:ドクターナイフコーター

堕布量:800g/㎡(WET)

乾燥条件:140 ℃、10分



貯蔵安定性

上記バッキング組成物100gをスズメッキ缶に秤取し、腐敗起因圏として約1×10⁴個/m & に希釈した枯草菌(Bacillus subtilis) 、緑膿菌(Pseudomonas aeruginosa) および大腸菌(Escherichia coli) の混合懸濁液を1m & ずつ接種した。

容器を密封し28℃で7日間培養した後、組成物中の生菌数から殺菌効果を評価した。その結果を表6に示した。

表 6

		実	숊	9 1			比較例
	31	32	33	34	35	36	6
殺菌効果 (菌滅少率) (X)	99.9 以上	98.5	99.5	99.9 以上	99.9 以上	99.0	0

本発明のバッキング組成物は強力な殺菌効果を有しており製造工程及び保存中に優れた防腐性を示した。尚、上記ゼオライトを添加したバッキング組成物及び添加しない組成物のバッキング剤としての性質を比較したが、ほとんど差は認められ

	$\neg \vdash$						T
項目			施	51	 	,	比较
	31	32	33	34	35	36	6
エマルジョン樹脂 () 52	-	-	-	52	52	52
a	o -	52	-	-	-	-	-
() <u>-</u>	-	52	-	-	-	_
C) -		-	52	-	-	-
炭酸カルシウムSS#30	40	40	40	40	40	40	40
ステアリン餃アンモニウ (30%	- 1	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
ラウリル硫酸ナトリウム	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
アクリル酸ナトリウム(2	0 2.1	2.4	2.4	2.0	1.5	2.1	2.5
ゼオライトの水性ペース	۲						
(1)	0.4	-	_	_	-	-	-
(11)	-	0.1	-	-	_	-	-
(111)	-	-	0.1	_	_	-	-
(IV)	-	-	-	0.5	-	-	-
(V)	-		-	-	1.0	-	-
(VI)		_	_			0.4	-

なかった。

バッキング加工布の抗菌性試験

実施例31~36及び比較例6で得たバッキング加工布31~36及び6について大腸菌液(10°個/mℓ)及び黒こうじ敵液(10°個/mℓ)をそれぞれ 15mℓ よりかけ、37℃で18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数および黒こうじ敵数を測定した。結果を表7に示す。

表 7

試験布	大 陽 菌 数 (個/m 2)	黒こうじ 敏数 (個/m ℓ)
3 1	0	0
3 2	0	6 × 1 0
3 3	0	3 × 1 0
3 4	0	0
3 5	0	0
3 6	0	5 × 1 0
6,	9 × 1 0	5 × 10 *

本発明のバッキング組成物は強力な殺菌効果を

有しており優れた防敵性があることを示した。尚、 従来から用いられているTBZ、カルベングジン 等の抗菌剤と併用した場合についても同様な効果 が認められた。

耐光性試験

バッキング加工布31及び36についてカーボンアーク型フェードオメーター (スガ 試験 概 社製) にて退色試験を50及び100 時間行ない、試験前の原布との色差をミノルタ色彩色差計 C R - 100 型 (D・3光線使用) を用いて測定した。 結果は C I F 1976による L * - a * - b * 表色系での色差 △ E 値で表し、表 8 に示す。

表 8

试験布	色差	(Δ E)
ध्य अप्र गा	50時間後	100 時間後
実 施 例 31	1.1	1.8
~ 36	17.4	32.7

実施例37~43及び比較例7~9(繊維接着用樹脂 組成物の調製)

表 10

单位(g)

					_
原料	そん混合	マーエ i物	マルシ	— ラン	
	(a2)	(b2)	(c2)	(d2)	
アクリル酸エチル	300	300	100	170	
アクリル酸プチル	150		110	170	I
メタクリル酸メチル	-	120] _		
アクリロニトリル	50	-	_	50	1
イタコン酸	10	-		-	
メタクリル酸	-	10	-	-	
スチレン	-	-	250	_	l
アクリル酸・	-	-	10	15	l
N-メチロールアクリルアミド	10	10	_	10	l
2-ヒドロキシエチルアクリレート	_	_	10	_	
グリシジルメタクリレート	_	_	5	5	
ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル	30	30	10	30	
アルキルベンゼンスルホン酸ソーダ	_	_	20	_	
イオン交換水	200	200	200	200	
10%過硫酸アンモニウム水溶液	10	10	10	_	
3.5 %追較化水素水	_	_	_	10	
10%メク重亜硫酸ソーダ水溶液	10	10	10	_	
10%ロンガリット水溶液	_	_		10	
	- 1	- 1			

温度計、攪拌棒を装着した 2 ℓ 4 つロフラスコに表 9 の活性剤水溶液(a1)~(d1)と触媒を添加し、窒素ガス 置換をした後、45~50 でで過硫酸 アンモニウムとメク重亜硫酸ソーダの10 % 水溶液 及び 表10のモノマーエマルジョン混合物(a2)~(d2)を 3時間かけて滴下し反応した。滴下終了後、45~50 でで30分間 攪拌を続け、 固形分55% の水性 エマルジョン樹脂 (A)~ (D) を得た。その後、25% アンモニア水でpRを 5~ 7 に調整した。

表 9

(単位 g)

原	#I		活性剤	水溶液	
· ///	——————————————————————————————————————	(al)	(b1)	(c1)	(d1)
イオン交換水		2:30	320	280	310
ポリオキシエチニルフェニルエ	レンノーテル	0.5	0.5	0.5	5
過硫酸アンモニ	ウム	1	1.	1	
35%過酸化水素;	*	_			1
メタ重亜硫酸アンモニウム		1	1	1	
ロンガリット	_				1

次いで参考例 (1) で 得 たサンブルNo.1~6 の 抗 圏性 ゼオ ライト150g、 モノエチレングリコール30g、 HLB13 の ポリオ キシエチレンノニルフェノールエーテル15g、 イオン交換水105gをサンドグライングーで 3 時間分散し抗菌性ゼオライトの50%水性ペースト (I) ~ (VI) を得た。

これらを表11に示す組成で混合して繊維接着用 問脂組成物を得た後、表11に示す加工条件で布と 布又は布と紙の貼り合せを行って加工布を得た。

1.	項 E	ŧ .	夷	接例	比较多	1	美雄4		比较例	夷	281	比较例
			37	38	7	39	40	41	. 8	42	43	9
ラックス DICNAL ネオコー	ジョン樹脂 ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	A B C D D	80 20 0.5 	80 20 0.5 	80 20 0.5	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - 2 1 - 37	- 60 - - 2 1 - 37	- 100 - - - 2 1	- - 100 - - - 2 1	- - 100 - - - 2 1
ゼオライ	トの水性ベース ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	(I) (I) (II) (II) (II) (VI) (IV) (IV)	1.0	- 0.4 - - -	-	- 0.3 - - -	0.3	- - - 1.5	- - - - -	1.0	- - - - 1.0	11111
加工条件	発砲倍率 ※5	>		2		1	0	5	10		<u>_</u>	
	生命方法		パ・	-3-	ŀ		含	泛		 ۲۲۰	-J-	h
	塗布量(g/nl)			100	·					•	3 0	
	付着率 (%)		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			5	0	100	5 0	•••••••	······	
	乾煙		140	τ×3	分	1	40 °C	× 3分		140	τ×τ	3分
	布地		綿とは	リエス	テルンせ	紹サテ: ポリエス	ノ右にな ステルス	き没後 句と貼り) 습반 (ポリエス	トテルコン 貼りる	- ット 5せ

※1) ラックスターDS-613EL: 大日本インキ化学工 薬時製スチレンープクジェン共重合エマルジョン ※2) DI CNAL H-20 : 同上社製整泡網

※3) ネオコール SHC : 第一工業製薬 瞬製ジオクチ

、ルスルホコハク酸ソーダ

※4) BI CNAL EX : 大日本インキ化学工業 曲製 エポキシ系架機剤

※ 5) 発 泡 機 : 三 英 製 作 所 製 ハ ン ド ミ キ サ ー

この様にして得た加工布について大腸菌液(10°個/m e) 及び黒こうじ欲(10°個/m e) をそれぞれ 15m e ふりかけ、37 c で 18時間培養した。 菌液を生理食塩水で洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ徴数を測定した。 結果を表 12に示す。

表 12

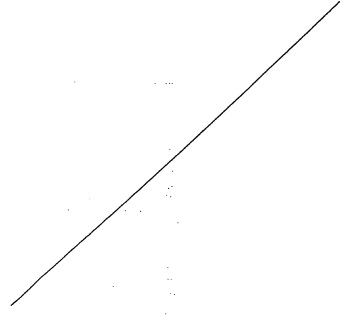
	大 陽 密 数 (個)	黒こうじ 数数 (個)
実施例37	. 0	5 × 10
~ 38	o ·	8 × 10
比较例 7	7 × 10 *	5 × 10 *
実施例39	0	2 × 10
~ 40	0	0
~ 41	0	0
比较例 8	7 × 10 *	3 × 10 •
実施例42	0	0
- 43	0	6 × 10
比較例 9	7 × 10 •	3 × 10 •

実施例42および43で得た加工布についてフェードオメークー(スガ試験機製)で耐光試験を行なった。50時間および100時間後の試料と原布との色差をミノルタ色彩色度計CR-100型(D・3光線を使用)を用いて測定した。結果はC1F 1976によるL*-a*-b*表色系での色差△E値で表わし表13に示す。

参考例 1 で得たサンブルNo.1~6の抗菌性ゼオライト150g、モノエチレングリコール20g、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル (HLB約13) 15g、イオン交換水105gをサンドグライングーで3時間被肉し、抗菌性ゼオライトの50%の水性ベースト(I)~(VI)を得た。次いで表14に示す処方でエマルジョン樹脂(A)~(C)を得い表15に示す処方により不満布用樹脂加工液 超成物を記録し、これにポリエステル機雑により製造されたロパンボンド不満布(100g/㎡)を浸漬後、2本ロールにて紋り、120 でで5分間乾燥後、130 で×5分間熱処理した。加工液の付着量は約200g/㎡と

妻 13

試験布	色:	差 ΔΕ
2. 3. 3	50時間	100 時間
実施例42	0.8	1.4
- 43	13.5	25.9



麦 14

単位 (重量%)

原料	I	マルジョ	ン樹脂	7
	(A)	(B)	(C)	7
アクリル酸プチル	21.0	21.0	-	7
アクリル酸エチル	21.0	-	42.5	
メタアクリル酸メチル	-	21.0	-	
アクリル酸	2.0	1.5		
メタアクリル酸	-	_	2.0	
Nメチロールアクリルアミド	1.0	1.0	0.5	
メタクリル酸グリシジル	-	0.5	-	l
ポリオキシエチレンノニル フェニルエーテル	0.5	0.5	0.3	
ポリオキシエチレンアルキルフェニル エーテルのサルフェートアンモニウム塩	0.5	0.5	0.3	
水	.52.5	52.5	52.9	!
その他独媒及び中和剤	1.5	1.5	1.5	

表 15

組成物の調製)

した。

単位 (重量%)

原料			実 施	84		比較例	7
		44	45	46	47	10	1
エマルジョン樹脂	Α	20	_	_	20	20	1
-	В	-	30	_	_	_	
-	С	-	_	20	_	_	
水		79.5	69.8	79	79.5	80	
ゼオライトの水性~	ベースト		-				l
	(1)	0.5	-	_	_	_	
~	(I)		0.2	-			
"	(II)	_	-	1.0	_		
*	(VI)	-	-		0.5	-	
加工不機布重量(g/	ัต่)	125	131	126	124	126	

実 施 例 4 8 及 び 比 較 例 1 I (不 機 布 用 樹 脂 加 工 液 組 成 物 の 調 製)

ポリエステル短機雑(機雑長31.4m、機度3デニール)を使用し、重量40g/mのウェブを形成させ、2枚のナイロン網にはさんで、表16に示す処方の不機布用樹脂加工液組成物に含浸(浸漬)した後、マングルで絞った。網を取り去り、ウェブを110でで5分乾燥後、130でで3分間熱処理して、機布を得た。ウェブへの加工液の付着量は約80g/mに調整した。

表 16

. 原料	実施例48	比较例11
エマルジョン樹脂(D)	3 0	3 0
水	6 9	7 0
ゼオライトの水性 ペースト (NV)	1	
加工した不機布重量 (g / m)	5 2	51.5

尚、エマルジョン樹脂(D) は下記の表17の処方で共進合させた。

表 18

原料	実施例49	比較例12
エマルジョン樹脂(E)	8 0	8 0
冰	1 9	
ゼオライトの 水性ペースト (V)	1	2 0

尚、エマルジョン樹脂(E) は下記の表19の処方で 共重合させた。

表 19

		I	7	Jν	ッ	9	ン	(E)	の	組	成			(重	<u>量</u>	%)
塩	化	F.	=	ŋ	デ	ン											T	4	0
I	Ŧ	ル	7	2	IJ	レ	_	۲										1	0
ボエ	リ ー	オテ	キ ル	シの	エサ	チル	レフ	ンェ	7 -	ルト	キソ	ルー	フダ	ュ塩	-	n		4	
水																		4 9	. 5
独	媒	及	び	ф	和	剤												1	. 5

上記実施例44~49及び比較例10~12で得た不識 布の樹脂加工物について大腸菌液(10°個/mℓ) 及 び黒こうじ微液(10°個/mℓ) をそれぞれ 15mℓ降

多 17

		7	. 7	n	ジ	,	ン	捌	脂	(0)	ø	組	成	(1	更量(1)
7	1	ŋ	n	做	I	チ	ル								20
,	Þ	7	1	ŋ	Jν	故	×	チ	ル						23
,	9	1	ij	n	啟	1	IJ	シ	ジ	n					1.5
1	I	J	ν	皎											0.5
ポ エ	リ ー	オテ	キル	シの	ェサ	チル	レフ	ンェ	ア ー	ルギ	トルノー	フダ	塩	ニル	4.0
水															4 9
淮	媒	及	び	中	和	剤									1.5

実施例49及び比較例12(抗菌性不機布のテスト)

表18に示す処方による不機布用樹脂加工液組成物を泡立て装置(ホバート社製ホバートミキサー)にて約10倍(容量)に泡立てた後、200g/㎡のポリエステル製のスパンボンド不機布に約100g/㎡をナイフコートし、2 本ロールにて含浸させた。その後120 でで乾燥し、145 で×5 分間無処理した。

り掛け、37でで18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ微数を測定した。結果を表26に示す。

表 20

試 験 布	大 陽 閉 数 (個/m 2)	黒こうじ欲数 (個/m 2)
実施例44	0	0
~ 45	0	3 × 10
7 46	0	5 × 10
- 47	0	7 × 10
比較例10	9 × 10 *	5 × 10 •
実施例48	0 .	0
比較例11	3 × 10 *	4 × 10 *
実施例49	0	0
比較例12	1 × 10 *	1 × 10 *

次に実施例44及び49で得た不機布の樹脂畑工物についてカーボンアーク型フェードオメーター(スが試験機社製)にて退色試験を50時間及び100時間行い、試験前の原布との色差をミノルタ色

彩色差計 CR - 100 型 (D., 光線使用) を用いて測定した。 結果は CIF 1976によるし* - a * - b * 表色系での色差 Δ E 値で表わし、表 21に示す。

表 21

试验布	色差△E				
JA 32 10	50時間後	100 時間後			
夷 施 例 4 4	0.5	1.4			
実施例49	10.5	25.3			

実施例50~55及び比較例13(皮革用塗装剤組成物の調製)

温度計、攪拌棒を付した 4 つロフラスコにイオン交換水 95g、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル 0.1gを添加し、窒素ガス 置換をした後、40~45 でで過硫酸アンモニウム 1 % 水溶液 25g とメタ 重亜硫酸ソーダー 1 % 水溶液 各 25g と以下のモノマー混合物 (a) ~ (d) を同時に 3 時間かけて流下した。滴下終了後、45 で~50 でで 30 分攪拌を続け、その後 25 % アンモニア水で pHを 6 ~ 8 に調整し、樹脂分 40 % の水性エマルジョン樹脂 (A)~

モノマー混合物(d):

アクリル酸プチル

メチルメタアクリレート 44.0g

アクリル酸 2.0g

ボリオキシエチレンノニルフェノールエーテル (NIR-17)

(実施例50~52の鹽装条件)

銀付き牛皮革: 衣料用、厚さ0.9 🖚

(D) を得た。

モノマー混合物 (a):

アクリル餃エチル

97.0g

アクリル酸

3.0g

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

2 0 .

モノマー混合物 (10):

アクリル酸プチル

80.0g

アクリロニトリル

15.0g

アクリル酸

£ 0

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

3 0 -

モノマー混合物 (c):

アクリル酸プチル

75.0g

アクリロニトリル

20.0g ·

アクリル的

4.0g

· N - メチロールアクリルアミド

. . .

* グリシジルメタアクリレート

. .

ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル

(HLB:17)

2.0g

1 回当りの塗装量:120g/ml

(実施例53~55及び比較例13の塗装条件)

銀摺りガラス革: くつ用、厚さ1.2 ***

行 程:クイトコート……手ぬり1回――乾燥

50 C × 3 分間

裏ケバ………スプレー 塗装 1 回――乾燥

50 C × 3 分間

1 回当りの塗装量:手ぬり

175g / m²

スプレー: 150g/ m

3 分間

51.0g

Г			т-						比较别
1	項:	B		実		旌		<i>8</i> 4	
L			50	51	52	53	54	55	13
헆	LCC 7	ラックPA※	20	20	20	20	-	_	20
装	エマルジ	ション樹脂 (A)	10	-	-	-	25	10	_
被	-	(B)	-	20	-	-	-	-	-
組	-	(C)	30	20	-	10	-	30	40
成	-	(D)	_	-	10	30	-	-	-
物	水		40	40	90	40	45	110	40
処	エチルセ	ロソルブ		_	-	-	30	-	-
方	ゼオライ ベースト	トの水性 (1)	0.4			_	_	_	_
~	~	(1)	-	0.1	-	_	-	-	-
重	. "	(II)	-	-	0.1	_	_	-	_
豆		(IV)		-	-	0.5	-	-	-
部	•	(V)	-	-	-	-	1.0	-	-
-	"	(VI) -	-	-	-	-	-	0.4	-

※ LCC ブラックPA: 大日本インキ化学工業開製の水性加工顔料

工業時製アクリル樹脂エマルジョン)を入れ試験ドラムにて含浸させた。尚この時の浴pHは約4.5であった。30分間浴につけたのち、螺紋(1:10)でpH3.3に調整し、10分間おいたのち流水で5分間洗い、室温にて乾燥し、天然皮革を得た。比較例として染色、加脂ののち蟾酸(1:10)でpH3.3に調整し10分間おいたのち、同様に洗い・乾燥を行い、天然皮革を得た。

実施例50~58及び比較例13~14で得た、天然皮革について大腸菌液(10°個/mℓ)及び黒こうじ強欲液(10°個/mℓ)をふり掛け、37でで18時間培養した。菌液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ徴数を測定した。結果を表22に示す。

実施例56及び57 (抗菌性皮革の製作)

LCC クリヤーL-3350 (大日本インキ化学工業研製ニトロセルロースラッカー) 120gに参考例1で得たサンブルNo.1の抗菌性ゼオライト30gを入れ、直径2mのガラスビーズ150gを加えた後、ペイントの20%ペーストを得た。このペースト1gを分散ではある。 100g中の対象を用いてLCC クリヤーL-3350 100g中に分散であるせたのち、LCC シンナーL-20 (同上社製混合シンナー) 200gで希釈し、皮革用トがりに対象に対象を強強した革の上になる機に強装したがある。 200gでおりになる機に強装の上になる機に強装し、強装された天然皮革を得た。

実施例58及び比較例14 (抗菌性皮革の製作)

北米産ステアーのウェットブルー (厚さ 1.5~2.0mm)にクロム軽剤で再鞣を施し、更に染色、加脂を行ったのち、ウェットブルー100gに対して40での水100g、参考例 3 の50%水性ペースト (1)1g及びLCC ベネテックス K-5 (大日本インキ化学

妻 22

试 験 皮 革	大 腸 菌 数 (個)	黒こうじ 数数 (個)
実施例5	0	0
~ 51	0	7 × 10
* 5 2	0	3 × 10
~ 53	0	0
~ 54	0	. 0
7 55	0	8 × 10
比較例13	8 × 10 *	4 × 10 *
実 旋 例 5 6	0	0
- 57	0	2 × 10 ²
~ 58	0	0
比較例14	6 × 10 •	5 × 10 *

次に、実施例50及び55で得た天然皮革についてカーボンアーク型ロングライフフェードオメーター(スが試験機時製)にて耐光性試験を50時間及び100時間行い、試験前の塗装皮革との色差をミノルタ色彩色差計CR-100型(D.s.光線使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL*-a*-

b * 表色系での色差 Δ E 値で表わし、 表 2 3 に 示す。

表 23

试験皮革	色差	ĒΔE
以放发单	50時間後	100 時間後
実施例50	1.0	2.0
実施例55	21.8	41.7

実施例59~64及び比較例15(ウレタンレザー用樹脂液の調製)

下記に示す処方で樹脂分20%のウレクンレザー 用樹脂溶液(A) ~ (D) を得た。

(A) 一般無黄変型

	クリスポン3056※1)	100部
	イソプロピルアルコール	15部
	トルエン	15部
	ジメチルホルムアミド	20部
(8)	一般難贯変型	
	クリスボン8166※2)	100部
	ジメチルホルムアミド	25部
	メチルエチルケトン	25部

表 24

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1						
	項目		_	夹	H	<u> </u>	#1		LLEXE
			59	60	61	62	63	64	15
	Instaline Black I	PV5338※5)	-	6.0	6	-	T-	-	6
糧	Dilac Blue WT-137	-	-	-	9	9		-	
咸	ウレタン樹脂溶液	ウレタン出脂溶液 (A)		-	-	-	85.0	98.0	94.0
物		(B)	_	93.5	_	_	_	_	
处		(C)	_	-	92.0	_	_	_	
方		(D)	_	_	_	87.0	_	_	_
	ゼオライトの分散 ベースト	(1)	2.0	_	_	_	_	_	_
Œ		(0)	-	0.5	_	_	_	_	_
瞉		(II)	-	-	2.0	_	_	-	_
器		(VI)	-	-	-	4.0	_	_	_
-		(V)	-	-	_	_	6.0	_	_
		(VI)		-	-	-	-	6.0	-

%5) Instaline Black PV-5338

%6) Dilac Blue WT-1372

共に大日本インキ化学工業的製の油性加工飼料

(C) 耐加水分解性無實変型

クリコ	スポン	1836P	፠ 3)	100部
ジメヨ	トルホ	ルムア	3 F	5 0 AR

(D) 高耐久性無黄変型

THE PARTY OF THE P	
クリスポン NY-331 ※4)	100部
イソプロピルアルコール	15部
トルエソ	15部
ジメチルホルムアミド	20部

次いで参考例 1 で得たサンブルNo.1~6 の抗菌性ゼオライト60g に塩酢ビ樹脂60g 、シクロヘキサノン180gをベイントシェーカーで 3 時間 練肉し、抗菌性ゼオライトの20% 油性ベースト (1)~(VI)を得た。麦24に示す処方により、ウレタンレザー組成物を調製する。各々離形紙上に約 150 μ塗装し、100 でで15分間乾燥して試験フィルムを得た。

(抗菌力试验)

実施例59~64及び比較例15で得た試験フィルムについて大陽菌液(10°個/m²) 及び黒こうじ徴液(10°個/m²) をそれぞれ 15m² 降りかけ、37 でで18時間培養した。園液を生理食塩水にて洗い流し、この液について存在する大腸菌数及び黒こうじ徴数を測定した。結果を表25に示す。

表 25

	大陽関数 (個)	黒こうじ敵数
実施例59	0	0
~ 60	0	2 × 10
- 61	0	5 × 10
7 62	0	0
7 63	0	o
7 64	0	4 × 10
比较例15	5 × 10 °	2 × 10 °

(耐光性試験)

実施例59および64で得た試料フィルムについてフェードオメーター(スが試験物社製)にて退色試験を50時間および100 時間行い、試験前のフィルムとの色差をミノルタ色彩色差針CR-100型(D。, 光線使用)を用いて測定した。結果はCIF 1976によるL*-a*-b* 表色系での色差△ E 値で表わし、表26に示す。

表 26

試験レザー	色	Ε ΔΕ		
	50時間後	100 時間後		
実施例59	0.7	1.5		
実施例64	19.5	35.0		

実施例65~70及び比較例16

水76.9g 、ノイゲンEA-120 (第一工業製薬簡製ポリオキシエチレンノニルフェニル系界面活性 剤) 2.7g、25%オロタン731(ローム&ハース簡製ポリカルボン酸塩系分散剤)水溶液4.4g、エチレ

1m 4 ずつ接種し、缶を密封し、37 ℃×18日間培養した後、寒天培地を用い、塗料の生函数を測定した。結果を妻27に示す。

また水性シーラーを塗装して乾燥したスレート 板に上記の水性塗料を塗装し、室温で7日間乾燥 した後、1×10・個/m & に希釈したアスペルギル スニケル(Aspergillus niger)、ベニシリウム フニクロスム(Penicillium funiculosum)の混合 懸濁液を用い、JIS 2-2911に従い、塗膜の防欲试験を行った。 結果を表27に示す。

更に、実施例65及び70で得た上記塗装後のスレート版についてロングライフ カーボンアークフェードオメーター (スガ試験機社製) にて退色試験を200 時間及び400 時間行い、試験前の原塗装板との色差 (ΔE) を色差計 (日本電色工業社製) を用いて測定した。結果を表27に示す。

ングリコール17.7g 、タイペークR-550 (石原産 業 朗 製 敵 化 チ タ ン) 199.6g を 配 合 し 、 分 散 攪 拌 題 で 1 時間攪拌した。 これに炭酸カルシウム199.6g ベストサイドFX(大日本インキ化学工業 観製防腐 剤)1.4g、セロサイズQP-4400(ユニオンカーバイ ド時製増貼剤)水溶液174.2g、DISPERSE YELLOW SD-4002 (大日本インキ化学工業時製水性加工顔 料) 5g、 ノ ブ コ N D W (サ ン ノ ブ コ 愽 製 消 泡 剤) 2.7g、 プチルカルビトールアセテートI7.7g 及びDICNAL E-6210A (大日本インキ化学工業時製アクリル系 エマルジョン) 348.1gを追加配合し、分散攪拌機 で30分 微 拌 する。 更 に 寒 石 (3 厘 / 5 厘 = 1/1)を 。 1000g 配合し、分 散 攪 拌 機 で 30 分 攪 拌 し 、 リ シ ン · 塗料を調製した。 この リ シ ン 塗料 100gに 参考 例 1 。のサンプルHo.1~6の抗菌性セオライトを各々1g 添加し、分散覆拌機で30分覆拌し、抗菌性ゼオラ イト含有水性鹽料を得た。

この水性塗料に、腐敗起因菌として、 1 × 10 °個/m 2 に希釈した枯草菌(Bacillus subtilis) 、 稜臓菌(Pseudomonas aereginosa)の混合懸濁液を

丧 27

	抗 菌 性 (生 菌 数)	※ 防政性	色菱 (Δ E)	
	(個/m 2)		200	400
実施例65	0	~	0.7	1.2
- 66	0	<i></i>		_
~ 67	. 0	_	_	_
~ 68	0	-	_	
- 69	0	-	_	_ '
70	0	-	12.5	18.3
比較例16	3 × 10 •	+ +	-	-

※)防黴性 - : 蝕なし